(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 25. Juli 2002 (25.07.2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/056842 A2

(51) Internationale Patentklassifikation7: A61K 7/00, 7/50

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP02/00168

(22) Internationales Anmeldedatum:

10. Januar 2002 (10.01.2002)

(25) Einreichungssprache: Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache: Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

101 02 500.9 19. Januar 2001 (19.01.2001) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): COGNIS DEUTSCHLAND GMBH & CO. KG [DE/DE]; Henkelstrasse 67, 40589 Düsseldorf (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BAUMÖLLER,

Guido [DE/DE]; Am Treppchen 5, 42799 Leichlingen (DE). **KAWA**, **Rolf** [DE/DE]; Fontanestrasse 28, 40789 Monheim (DE). **EICHHORN**, **Stephan** [DE/DE]; Tannenstrasse 25, 64579 Gernsheim (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (national): AU, BR, CA, CN, JP, KR, MX, US.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR).

Veröffentlicht:

 ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.



(54) Bezeichnung: EMULSIONEN AUF BASIS SPEZIELLER EMULGATOREN

(57) Abstract: The invention relates to water-in-oil or oil-in-water emulsions containing (a) polyol poly-12-hydroxy stearates, (b) oil bodies selected from the group containing glycerides, hydrocarbons, silicon oils, dialkyl ethers and dialkyl carbonates, or mixtures of the same, and (c) 5-25 wt. % water. Said emulsions are characterised by exceptional softness and are suitable for use as body care agents, as well as impregnating and brightening agents for woven fabric, non-woven fabric and paper.

(57) Zusammenfassung: W/O oder O/W-Emulsion enthaltend (a) Polyolpoly-12-hydroxystearate; (b) Ölkörper ausgewählt aus der Gruppe der Glyceride, Kohlenwasserstoffe, Silikonöle, Dialkylether und der Dialkylcarbonate, oder beliebigen Gemischen davon; (c) 5-25 Gew.-% Wasser sind durch ausgezeichnete Milde und gekennzeichnet und eignen sich als Körperpflegemittel sowie als Imprägnier- und Avivagemittel für Gewebe, Vliese und Papiere.



Emulsionen auf Basis spezieller Emulgatoren

Gebiet der Erfindung

Gegenstand der Erfindung sind spezielle, sehr milde Emulsionen, die als Körperpflegemittel sowie insbesondere zur Imprägnierung und Benetzung von Gebrauchs- und Hygienepapiertücher eingesetzt werden können.

Stand der Technik

Unter dem Oberbegriff "Papier" werden ca. 3000 verschiedene Sorten und Artikel verstanden, deren Beschaffenheit und Anwendungsgebiete sich zum Teil erheblich unterscheiden können. Zur Herstellung von Papier benötigt man eine Reihe von Zusatzstoffen, von denen Füllstoffe (z.B. Kreide oder Kaolin) und Bindemittel (z.B. Stärke) zu den wichtigsten zählen. Für den Bereich der Tissue- und Hygienepapiere, die in engeren Kontakt mit der menschlichen Haut gebracht werden, besteht ein besonderes Bedürfnis nach einem angenehmen Weichgriff, der dem Papier üblicherweise durch eine sorgfältige Auswahl der Faserstoffe und insbesondere einen hohen Anteil an frischem Holzschliff oder Cellulose verliehen wird. Im Hinblick auf die Wirtschaftlichkeit der Papierherstellung sowie aus ökologischer Sicht, ist es jedoch wünschenswert, möglichst hohe Anteile an qualitativ minderwertigerem Altpapier mitzuverwenden. Dies hat jedoch zur Folge, daß der Weichgriff des Papiers signifikant verschlechtert wird, was von den Anwendern als störend empfunden wird und insbesondere bei häufigem Gebrauch auch zu Hautirritationen führen kann.

In der Vergangenheit hat es daher nicht an Versuchen gemangelt, Tissuepapiere durch Tränken, Beschichten oder andere Oberflächenbehandlung so zu modifizieren, daß ein angenehmerer Weichgriff resultiert. Hierfür müssen spezielle Lotionen und Emulsionen entwickelt werde, die sich einerseits leicht auf das Papier aufgetragen lassen, anderseits die Papierstruktur nicht negativ beeinflussen. Um den Weichgriff zu verbessern, werden häufig Niotenside oder eine Kombination aus Nio- und Aniontensiden verwendet. Auch Polysiloxane und kationische Polymere werden für diesen Zweck eingesetzt.

1

Gegenstand der internationalen Patentanmeldung WO 95/35411 sind Tissuepapiere, die mit Avivagemitteln beschichtet werden, welche 20 bis 80 Gew.-% eines wasserfreien Emolliens (Mineralöle, Fettsäureester, Fettalkoholethoxylate, Fettsäureethoxylate, Fettalkohole und deren Mischungen), 5 bis 95 Gew.-% eines das Emolliens "immobilisierenden Agens" (Fettalkohole, Fettsäuren oder Fettalkoholethoxylate mit jeweils 12 bis 22 Kohlenstoffatomen im Fettrest) sowie 1 bis 50 Gew.-% Tenside mit einem HLB-Wert von vorzugsweise 4 bis 20 enthalten. Die in der Schrift aufgeführten Ausführungsbeispiele enthalten als Emolliens ausnahmslos Petrolatum. Die internationale Patentanmeldung WO 95/35412 offenbart ähnliche Tissuepapiere, wobei als Softener wasserfreie Mischungen von (a) Mineralölen, (b) Fettalkoholen oder Fettsäuren und (c) Fettalkoholethoxylaten zum Einsatz kommen. Gegenstand der intenationalen Patentanmeldung WO 95/16824 sind Avivagemittel für Tissuepapiere, die Mineralöl, Fettalkoholethoxylate und nichtionische Tenside (Sorbitanester, Glucamide) enthalten. Des weiteren werden in der internationalen Patentanmeldung WO 97/30216 (Kaysersberg) flüssige Avivagemittel für Papiertaschentücher auf Basis von langkettigen, gesättigten Fettalkoholen und Wachsestern mit insgesamt wenigstens 24 Kohlenstoffatomen beschrieben, die einen sehr hohen Wasseranteil enthalten. Vom anwendungstechnischen Standpunkt sind Weichgriff, Verarbeitungsverhalten und Sensorik der behandelten Papiere nach wie vor verbesserungswürdig.

Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, Emulsionen zur Verfügung zu stellen, mit deren Hilfe man trockene Gebrauchspapiere, insbesondere Tissuepapiere, aber auch Tissuegewebe mit besonders angenehmen Weichgriff herstellen kann. Die Emulsionen sollten ausgezeichnete pflegende Eigenschaften aufweisen, hinsichtlich sensorischer Eigenschaften denen klassischer Skin-Care-Formulierungen ähneln und sich durch besondere Milde und Hautverträglichkeit auszeichnen. Ein weiterer Aspekt der Aufgabe bestand darin, Zubereitungen zur Verfügung zu stellen, die auch mit Tissue-Papieren mit einem hohen Altpapieranteil kompatibel sind. Gleichzeitig sollten nur leicht biologisch abbaubare Hilfsstoffe Verwendung finden und die Zubereitungen leicht in das Tissue eindringen, sich homogen verteilen, einen relativ niedrigen Wassergehalt aufweisen und dennoch in hochkonzentrierter Form eine so niedrige Viskosität aufweisen, daß sie sich leicht verarbeiten lassen.

Beschreibung der Erfindung

Es wurde nun überraschenderweise gefunden, daß Zubereitungen auf Basis bestimmter Emulgatoren und Ölkörper sowie einem definierten Wassergehalt den Weichgriff der Papierprodukte signifikant

verbessern, ausgezeichnete sensorische Eigenschaften aufweisen, auch bei besonders kritischem Tissue-Papier mit einem hohen Altpapieranteil leicht verarbeitbar sind und sich durch besondere Milde auszeichnen.

Gegenstand der Erfindung sind daher W/O- und O/W-Emulsionen enthaltend:

- (a) Polyolpoly-12-hydroxystearate
- (b) Ölkörper ausgewählt aus der Gruppe der Dialkylether, Dialkylcarbonate, der Glyceride, der Kohlenwasserstoffe und der Silikonöle oder beliebigen Gemischen davon und
- (c) 5 25 Gew.-% Wasser

Die erfindungsgemäßen Emulsionen sind auch in hochkonzentrierter Form niedrigviskos, so daß sie sich leicht verarbeiten lassen. In einer bevorzugten Ausführungsform weisen die Emulsionen bei 23° C eine Viskosität von 100 – 10000 mPa·s auf, wobei ein Bereich von 500 – 5000 mPa·s und insbesondere von 2000 – 4000 mPa·s bevorzugt ist (Brookfield-RVF, Spindel 5, 10 UpM, 23° C). Die Emulsionen enthalten neben speziellen Emulgatoren und ausgewählten Ölkörpern 5 – 25 Gew.-%, vorzugsweise 10 – 25 Gew.-% und insbesondere 12 – 20 Gew.-% Wasser. Vorzugsweise liegen die erfindungsgemäßen Zusammensetzungen als W/O-Emulsionen vor. Infolge der geringen Tröpfchengröße dringen die Emulsionen sehr rasch in die Tissues ein und verteilen sich homogen. Ein weiterer Vorteil besteht ferner darin, daß die praktisch geruchsfreien Zubereitungen ökotoxikologisch unbedenklich sind und insbesondere leicht biologisch abgebaut werden können. Die erfindungsgemäßen Emulsionen eignen sich insbesondere auch als sehr milde Körperpflegemittel.

Polyolpoly-12-hydroxystearate

Bei den Polyolpoly-12-hydroxystearaten, welche die Komponente (a) bilden, handelt es sich um bekannte Stoffe, die beispielsweise unter den Marken "Dehymuls® PGPH" oder "Eumulgin® VL 75" (Abmischung mit Coco Glucosides im Gewichtsverhältnis 1:1) oder Dehymuls® SBL von der Cognis Deutschland GmbH vertrieben werden. In diesem Zusammenhang sei insbesondere auf das Europäische Patent EP 0 766 661 B1 verwiesen. Die Polyolkomponente dieser Emulgatoren kann sich von Stoffen ableiten, die über mindestens zwei, vorzugsweise 3 bis 12 und insbesondere 3 bis 8 Hydroxylgruppen und 2 bis 12 Kohlenstoffatome verfügen. Typische Beispiele sind:

3

- (a) Glycerin und Polyglycerin;
- (b) Alkylenglycole, wie beispielsweise Ethylenglycol, Diethylenglycol, Propylenglycol;
- (c) Methylolverbindungen, wie insbesondere Trimethylolethan, Trimethylolpropan, Trimethylolbutan, Pentaerythrit und Dipentaerythrit;
- (d) Alkyloligoglucoside mit 1 bis 22, vorzugsweise 1 bis 8 und insbesondere 1 bis 4 Kohlenstoffen im Alkylrest, wie beispielsweise Methyl- und Butylglucosid;
- (e) Zuckeralkohole mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen, wie beispielsweise Sorbit oder Mannit;
- (f) Zucker mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen, wie beispielsweise Glucose oder Saccharose;
- (g) Aminozucker, wie beispielsweise Glucamin.

Unter den erfindungsgemäß einzusetzenden Emulgatoren kommt Umsetzungsprodukten auf Basis von Polyglycerin wegen ihrer ausgezeichneten anwendungstechnischen Eigenschaften eine besondere Bedeutung zu. Als besonders vorteilhaft haben sich Umsetzungsprodukte von Poly-12-hydroxystearinsäure mit Polyglycerinen folgender Homologenverteilung erwiesen (bevorzugte Mengen sind in Klammern angegeben):

 Glycerine
 : 5 bis 35 (15 bis 30) Gew.-%

 Diglycerine
 : 15 bis 40 (20 bis 32) Gew.-%

 Triglycerine
 : 10 bis 35 (15 bis 25) Gew.-%

 Tetraglycerine
 : 5 bis 20 (8 bis 15) Gew.-%

 Pentaglycerine
 : 2 bis 10 (3 bis 8) Gew.-%

 Oligoglycerine
 : ad 100 Gew.-%

Erfindungsgemäß besonders vorteilhaft ist der Einsatz von Dehymuls® SBL, einem von der Cognis Deutschland GmbH vertriebenen Emulgatorgemisch auf Basis von Polyglycerinpoly-12-hydroxystearat sowie Dicaprylether und Cocoglyceriden als Ölkörper (Gewichtsverhältnis 1:1:1).

Die Polyolpoly-12-hydroxystearate sind in den erfindungsgemäßen Emulsionen in einer Menge 3 – 30 Gew.-%, vorzugsweise 10 – 25 Gew.-% und besonders bevorzugt 15 – 25 Gew.-% enthalten.

<u>Ölkörper</u>

Unter den Ölkörpern, die als Komponente (b) Verwendung finden, sind erfindungsgemäß Stoffe zu verstehen, die aus der Gruppe der Glyceride, Kohlenwasserstoffe, Silikonöle, Dialkylether und der Dialkylcarbonate oder beliebigen Gemischen davon ausgewählt sind, wobei die Gesamtheit der Ölkörper bei 20° C vorzugsweise flüssig ist. Erfindungsgemäß besonders bevorzugt ist es, dünnflüssige Ölkörper einzusetzen, die eine Viskosität im Bereich von 1 – 100 mPa·s und vorzugsweise 1 – 50 mPa·s aufweisen (Höppler/Kugelfall-Methode, Deutsche Gesellschaft für Fettchemie, DGF C-IV 7, 20° C). Die Ölkörper sind in den erfindungsgemäßen Emulsionen üblicherweise in einer Menge von 20 – 70 Gew.-% bezogen auf die Gesamtzusammensetzung enthalten. Mengen von 20 – 60 Gew.-% und insbesondere 30 – 50 Gew.-% sind bevorzugt.

Glyceride sind Fettsäureester des Glycerins, die natürlicher (tierischer und pflanzlicher) oder synthetischer Herkunft sein können. Man unterscheidet zwischen Mono-, Di- und Triglyceriden. Es handelt sich um bekannte Stoffe, die nach einschlägigen Verfahren der präparativen organischen Chemie hergestellt werden können. Synthetisch hergestellte Glyceride sind üblicherweise Mischungen von Mono-, Di- und Triglyceriden, die durch Umesterung der entsprechenden Triglyceride mit Glycerin oder durch gezielte Veresterung von Fettsäuren erhalten werden. Als Fettsäure sind erfindungsgemäß C6-C24-Fettsäuren, und unter diesen C6-C18-Fettsäuren, und insbesondere C8-C18-Fettsäuren bevorzugt geeignet. Die Fettsäuren können verzweigt oder unverzweigt, gesättigt oder ungesättigt sein. Erfindungsgemäß bevorzugt ist die Verwendung bei 20 °C flüssiger Glyceride pflanzlicher Herkunft, insbesondere von Cocoglyceriden, einer Mischung aus vorwiegend Di- und Triglyceriden mit C8-C18-Fettsäuren, die beispielsweise unter der Bezeichnung Myritol® 331 von der Cognis Deutschland GmbH vertrieben werden.

Zu den erfindungsgemäß einsetzbaren Ölkörpern zählen auch natürliche und synthetische, aliphatische und/oder naphthenische Kohlenwasserstoffe, wie z. B. Squalan, Squalen, Paraffinöle, Isohexadecan, Isoeicosan oder Polydecene sowie Dialkylcyclohexane. Um eine gute Verteilbarkeit der Zusammensetzung auf dem Papier zu gewährleisten, sind bei 20 °C flüssige Kohlenwasserstoffe bevorzugt geeignet.

Erfindungsgemäß sind als Ölkörper auch flüssige Siliconöle geeignet. Zu diesen zählen z. B. Dialkylund Alkylarylsiloxane, wie beispielsweise Cyclomethicone, Dimethylpolysiloxan und Methylphenylpolysiloxan, sowie deren alkoxylierte und quaternierte Analoga. Geeignete nicht-flüchtige Siliconöle, wie

z. B. Polyalkylsiloxane, Polyalkylarylsiloxane und Polyethersiloxan-Copolymere sind in Cosmetics: Science and Technology, Hrsg.: M. Balsam und E. Sagarin, Bd. 1, 1972, S. 27-104, in US 4,202,879 und US 5,069,897 beschrieben.

Erfindungsgemäß geeignet als Ölkörper sind auch lineare oder verzweigte, symmetrische oder unsymmetrische, gesättigte oder ungesättigte Di-n-alkyl(en)ether mit 12 – 24 C-Atomen pro Alkyl(en)gruppe, wie z. B. Di-n-octylether, Di-(2-ethylhexyl)-ether, Laurylmethylether oder Octylbutylether, Didodecylether oder Dibehenylether, wobei bei 20 °C flüssige Ether als Ölkomponenten bevorzugt sind.

Ebenso sind lineare oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte C₆-C₂₂-Fettalkoholcarbonate geeignet. Diese Verbindungen lassen sich durch Umesterung von Dimethyl- oder Diethylcarbonat mit den entsprechenden Hydroxyverbindungen nach Verfahren des Standes der Technik herstellen; eine Übersicht hierzu findet sich in Chem.Rev. 96, 951 (1996). Typische Beispiele für Dialkyl(en)carbonate sind vollständige oder partielle Umesterungsprodukte von Dimethyl- und/oder Diethylcarbonat mit Capronalkohol, Caprylalkohol, 2-Ethylhexylalkohol, Caprinalkohol, Laurylalkohol, Isotridecylalkohol, Myristylalkohol, Cetylalkohol, Palmoleylalkohol, Stearylalkohol, Isostearylalkohol, Oleylalkohol, Elaidylalkohol, Petroselinylalkohol, Linolylalkohol, Linolenylalkohol, Elaeostearylalkohol, Arachidylalkohol, Gadoleylalkohol, Behenylalkohol, Erucylalkohol und Brassidylalkohol sowie deren technische Mischungen, die z.B. bei der Hochdruckhydrierung von technischen Methylestern auf Basis von Fetten und Ölen anfallen. Bevorzugt geeignet sind bei 20 °C dünnflüssige Dialkyl(en)carbonate, wie beispielsweise Dihexyl-, Dioctyl-, Di-(2-ethylhexyl)- oder Dioleylcarbonat.

Eine bevorzugte Ausführungsform der Emulsion enthält als Ölkörper Dicaprylether, C_8 - C_{18} -Glyceride oder ein Gemisch dieser Substanzen. Eine Emulsion, die dadurch gekennzeichnet ist, daß das Gewichtsverhältnis von Polyolpoly-12-hydroxystearaten zu Ölkörpern (a : b) = 0.2-2 beträgt, ist erfindungsgemäß besonders bevorzugt.

Feuchthaltemittel/Hautbefeuchtungsmittel

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform enthält die erfindungsgemäße Emulsion wenigstens ein Feuchthaltemittel, das zur Verbesserung der sensorischen Eigenschaften und Stabilität der Zusammensetzung beiträgt, der Feuchtigkeitsregulierung der Haut dient und das Eindringvermögen der Emul-

sion auf Papier fördert. Die Feuchthaltemittel sind üblicherweise in einer Menge von 1 – 20 Gew.-%, vorzugsweise 5 – 15 Gew.-%, und insbesondere 5 – 10 Gew.-% enthalten.

Erfindungsgemäß geeignet sind u.a. Aminosäuren, Pyrrolidoncarbonsäure, Milchsäure und deren Salze, Lactitol, Harnstoff und Harnstoffderivate, Harnsäure, Glucosamin, Kreatinin, Spaltprodukte des Kollagens, Chitosan oder Chitosansalze/-derivate, und insbesondere Polyole und Polyolderivate (z. B. Glycerin, Diglycerin, Triglycerin, Ethylenglycol, Propylenglycol, Butylenglycol, Erythrit, 1,2,6-Hexantriol, Polyethylenglycole wie PEG-4, PEG-6, PEG-7, PEG-8, PEG-9, PEG-10, PEG-12, PEG-14, PEG-16, PEG-18, PEG-20), Zucker und Zuckerderivate (u.a. Fructose, Glucose, Maltose, Maltitol, Mannit, Inosit, Sorbit, Sorbitylsilandiol, Sucrose, Trehalose, Xylose, Xylit, Glucuronsäure und deren Salze), ethoxyliertes Sorbit (Sorbeth-6, Sorbeth-20, Sorbeth-30, Sorbeth-40), Honig und gehärteter Honig, gehärtete Stärkehydrolysate sowie Mischungen aus gehärtetem Weizenprotein und PEG-20-Acetatcopolymer. Erfindungsgemäß bevorzugt geeignet als Feuchthaltemittel sind Glycerin, Diglycerin und Triglycerin.

Reizlindernde/entzündungshemmende Wirkstoffe

Eine bevorzugte Ausführungsform der erfindungsgemäßen Emulsion enthält wenigstens einen reizlindernden/entzündunsghemmenden Wirkstoff, der insbesondere zur Linderung entzündlicher Hautprozesse oder geröteter, wunder Haut dient. Der reizlindernde Wirkstoff ist üblicherweise in einer Menge von 0,01 – 10 Gew.-%, vorzugsweise 0,1 – 7 Gew.-% und insbesondere 1 – 5 Gew.-% enthalten.

Erfindungsgemäß bevorzugt sind insbesondere Bisabolol, Allantoin und Panthenol und Bisabolol. Auch - Vitamine und Vitaminvorstufen sowie Proteinhydrolysate können die Wundheilung fördern.

Geeignet sind auch Pflanzenextrakte, die häufig eine synergistisch wirkende Kombination wundheilender/reizlindernder Stoffe enthalten. Üblicherweise werden diese Extrakte durch Extraktion der gesamten Pflanze hergestellt. Es kann aber in einzelnen Fällen auch bevorzugt sein, die Extrakte ausschließlich aus Blüten und/oder Blättern der Pflanze herzustellen.

Hinsichtlich der erfindungsgemäß verwendbaren Pflanzenextrakte wird insbesondere auf die Extrakte hingewiesen, die in der auf Seite 44 der 3. Auflage des Leitfadens zur Inhaltsstoffdeklaration kos-

metischer Mittel, herausgegeben vom Industrieverband Körperpflege- und Waschmittel e.V. (IKW), Frankfurt, beginnenden Tabelle aufgeführt sind.

Erfindungsgemäß sind vor allem die Extrakte aus Kamille, Aloe Vera, Hamamelis, Lindenblüten, Roß-kastanie, Grünem Tee, Eichenrinde, Brennessel, Hopfen, Klettenwurzel, Schachtelhalm, Weißdorn, Mandel, Fichtennadel, Sandelholz, Wacholder, Kokosnuß, Mango, Aprikose, Limone, Weizen, Kiwi, Melone, Orange, Grapefruit, Salbei, Rosmarin, Birke, Malve, Wiesenschaumkraut, Quendel, Schafgarbe, Thymian, Melisse, Hauhechel, Huflattich, Eibisch, Meristem, Ginseng und Ingwerwurzel geeignet.

Als Extraktionsmittel zur Herstellung der genannten Pflanzenextrakte können Wasser, Alkohole sowie deren Mischungen verwendet werden. Unter den Alkoholen sind dabei niedere Alkohole wie Ethanol und Isopropanol, insbesondere aber mehrwertige Alkohole wie Ethylenglykol und Propylenglykol, sowohl als alleiniges Extraktionsmittel als auch in Mischung mit Wasser, bevorzugt. Pflanzenextrakte auf Basis von Wasser/Propylenglykol im Verhältnis 1:10 bis 10:1 haben sich als besonders geeignet erwiesen.

Konsistenzgeber

Als Konsistenzgeber werden Stoffe bezeichnet, die in Emulsionen eine Verdickung, also Viskositätserhöhung bewirken. Die Konsistenzgeber sind üblicherweise in einer Menge von 0,0 – 10 Gew.-%, vorzugsweise 0,5 – 8 Gew.-% und insbesondere 2 – 7 Gew.-% enthalten. Erfindungsgemäß eignen sich insbesondere Fettalkohole, Wachse und Seifen, die bei 20° C eine feste Konsistenz aufweisen.

Bevorzugt einsetzbar im Sinne der Erfindung sind bei 20 °C feste C₁₂-C₂₄-Fettalkohole, die vorzugsweise gesättigt sind. Hierzu zählen beispielsweise Myristylalkohol, Cetylalkohol, Stearylalkohol, Erucylakohol, Ricinolalkohol, Arachidylalkohol, Behenylalkohol, Brassidylalkohole sowie deren Guerbet-Alkohole. Erfindungsgemäß einsetzbar sind auch Fettalkoholschnitte, die durch Reduktion natürlich vorkommender Fette und Öle, wie z. B. Rindertalg, Erdnußöl, Rüböl, Baumwollsaatöl, Sojaöl, Sonnenblumenöl, Palmkernöl, Leinöl, Rizinusöl, Maisöl, Rapsöl, Sesamöl, Kakaobutter und Kokosfett entstehen. Es können aber auch synthetische Alkohole, z. B. die linearen, geradzahligen Fettalkohole der Ziegler-Synthese (Alfole®) oder die teilweise verzweigten Alkohole aus der Oxosynthese (Dobanole®) verwendet werden. Erfindungsgemäß besonders gut geeignet ist eine Mischung aus

8

C₁₆/C₁₈-Fettalkoholen, die von der Cognis Deutschland GmbH unter der Bezeichnung Lanette[®] O vermarktet wird.

Als Konsistenzgeber eignen sich erfindungsgemäß auch bei 20° C feste Mono-, Di- und Triglyceride sowie entsprechende Gemische auf Basis von linearen C₁₂-C₂₂-Fettsäuren oder linearen C₁₂-C₂₂-Hydroxyfettsäuren.

Unter Wachsen werden natürliche oder künstlich gewonnene Stoffe mit folgenden Eigenschaften verstanden: sie sind von fester bis brüchig harter Konsistenz, grob bis feinkristallin, durchscheinend bis opak, jedoch nicht glasartig, und schmelzen oberhalb von 35° C ohne Zersetzung. Sie sind schon wenig oberhalb des Schmelzpunktes niedrigviskos und nicht fadenziehend und zeigen eine stark temperaturabhängige Konsistenz und Löslichkeit. Erfindungsgemäß verwendbar sind natürliche pflanzliche Wachse, wie z. B. Candelillawachs, Carnaubawachs, Japanwachs, Espartograswachs, Korkwachs, Guarumawachs, Reiskeimölwachs, Zuckerrohrwachs, Ouricurywachs, Montanwachs, Sonnenblumenwachs. Fruchtwachse wie Orangenwachse, Zitronenwachse, Grapefruitwachs, Lorbeerwachs (=Bayberrywax) und tierische Wachse, wie z. B. Bienenwachs, Schellackwachs, Walrat, Wollwachs und Bürzelfett. Im Sinne der Erfindung kann es vorteilhaft sein, hydrierte oder gehärtete Wachse einzusetzen. Zu den erfindungsgemäß verwendbaren natürlichen Wachsen zählen auch die Mineralwachse, wie z. B. Ceresin und Ozokerit oder die petrochemischen Wachse, wie z. B. Petrolatum, Paraffinwachse und Mikrowachse. Als Wachskomponente sind auch chemisch modifizierte Wachse, insbesondere die Hartwachse, wie z. B. Montanesterwachse, Sasolwachse und hydrierte Jojobawachse einsetzbar. Zu den synthetischen Wachsen, die erfindungsgemäß einsetzbar sind, zählen beispielsweise wachsartige Polyalkylenwachse und Polyethylenglycolwachse oder Ester langkettiger Carbonsäuren mit langkettigen Fettalkoholen. Erfindungsgemäß bevorzugt ist der Einsatz von Bienenwachs als Konsistenzgeber.

Unter den Seifen werden erfindungsgemäß Salze von Fettsäuren verstanden. Bevorzugte Konsistenzgeber sind Alkalimetall- und Erdalkalimetall- sowie Aluminiumsalze von C₁₂-C₂₄-Fettsäuren oder C₁₂-C₂₄-Hydroxyfettsäuren, wobei Calcium-, Magnesium- oder Aluminiumstearat bevorzugt ist. Besonders bevorzugt als Konsistenzgeber ist eine Kombination aus Bienenwachs und Aluminiumstearat im Gewichtsverhältnis 1:1, die in den erfindungsgemäßen Zusammensetzungen vorzugsweise in einer Menge von 1 - 10 und insbesondere 3 – 8 Gew.-% bezogen auf die Gesamtzusammensetzung enthalten ist.

9

Coemulgatoren

Eine weitere bevorzugte Ausführungsform der erfindungsgemäßen Emulsion enthält zusätzlich wenigstens einen weiteren Emulgator ausgewählt aus der Gruppe der Niotenside. Nicht-ionische Emulgatoren zeichnen sich durch ihre Hautfreundlichkeit und Milde sowie ihre ökotoxologisch guten Eigenschaften aus. Durch Verwendung einer Kombination nicht-ionischer Emulgatoren erhält man besonders feinteilige Emulsionen, so daß die Stabilität der Zusammensetzung erhöht wird. Die erfindungsgemäß Zusammensetzung enthält die Coemulgatoren in einer Menge von 0 bis 15 Gew.-%, vorzugsweise 1 bis 10 Gew.-% und insbesondere 3 bis 10 Gew.-% bezogen auf das Gesamtgewicht der Zusammensetzung.

Nicht-ionische Emulgatoren

Zur Gruppe der nicht-ionischen Emulgatoren gehören:

- (1) Anlagerungsprodukte von 2 bis 50 Mol Ethylenoxid und/oder 0 bis 20 Mol Propylenoxid an lineare Fettalkohole mit 8 bis 40 C-Atomen, an Fettsäuren mit 12 bis 40 C-Atomen und an Alkylphenole mit 8 bis 15 C-Atomen in der Alkylgruppe.
- (2) C_{12/18}-Fettsäuremono- und -diester von Anlagerungsprodukten von 1 bis 50 Mol Ethylenoxid an Glycerin.
- (3) Glycerinmono- und -diester und Sorbitanmono- und -diester von gesättigten und ungesättigten Fettsäuren mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen und deren Ethylenoxidanlagerungsprodukte.
- (4) Alkylmono- und -oligoglycoside mit 8 bis 22 Kohlenstoffatomen im Alkylrest und deren ethoxylierte Analoga.
- (5) Anlagerungsprodukte von 7 bis 60 Mol Ethylenoxid an Ricinusöl und/oder gehärtetes Ricinusöl.
- (6) Andere Polyol- und insbesondere Polyglycerinester als Polyolpoly-12-hydroxystearate, wie z. B. Polyglycerinpolyricinoleat, oder Polyglycerindimerat. Ebenfalls geeignet sind Gemische von Verbindungen aus mehreren dieser Substanzklassen.
- (7) Anlagerungsprodukte von 2 bis 15 Mol Ethylenoxid an Ricinusöl und/oder gehärtetes Ricinusöl.
- (8) Partialester auf Basis linearer, verzweigter, ungesättigter bzw. gesättigter C₆-C₂₂-Fettsäuren, Ricinolsäure sowie 12-Hydroxystearinsäure und Glycerin, Polyglycerin, Pentaerythrit, Dipenta-

erythrit, Zuckeralkohole (z. B. Sorbit), Alkylglucoside (z. B. Methylglucosid, Butylglucosid, Laurylglucosid) sowie Polyglucoside (z. B. Cellulose).

- (9) Wollwachsalkohole.
- (10) Polysiloxan-Polyalkyl-Polyether-Copolymere bzw. entsprechende Derivate.
- (11) Mischester aus Pentaerythrit, Fettsäuren, Citronensäure und Fettalkohol gemäß und/oder Mischester von Fettsäuren mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen, Methylglucose und Polyolen, vorzugsweise Glycerin oder Polyglycerin.
- (12) Polyalkylenglykole.

Die Anlagerungsprodukte von Ethylenoxid und/oder von Propylenoxid an Fettalkohole, Fettsäuren, Alkylphenole, Glycerinmono- und -diester sowie Sorbitanmono- und -diester von Fettsäuren oder an Ricinusöl stellen bekannte, im Handel erhältliche Produkte dar. Es handelt sich dabei um Homologengemische, deren mittlerer Alkoxylierungsgrad dem Verhältnis der Stoffmengen von Ethylenoxid und/oder Propylenoxid und Substrat, mit denen die Anlagerungsreaktion durchgeführt wird, entspricht. C_{12/18}-Fettsäuremono- und -diester von Anlagerungsprodukten von Ethylenoxid an Glycerin sind aus **DE 20 24 051** als Rückfettungsmittel für kosmetische Zubereitungen bekannt.

Da W/O-Emulsionen eine bevorzugte Ausführungsform darstellen, ist es besonders bevorzugt, nichtionische Coemulgatoren aus der Gruppe der lipophilen W/O-Emulgatoren einzusetzen. Als lipophile Coemulgatoren eignen sich prinzipiell Emulgatoren mit einem HLB-Wert von 1 bis 8, die in zahlreichen Tabellenwerken zusammengefaßt und dem Fachmann bekannt sind. Einige dieser Emulgatoren sind beispielsweise in Kirk-Othmer, "Encyclopedia of Chemical Technology", 3. Aufl., 1979, Band 8, Seite 913, aufgelistet. Für ethoxylierte Produkte läßt sich der HLB-Wert auch nach folgender Formel berechnen: HLB = (100 – L) : 5, wobei L der Gewichtsanteil der lipophilen Gruppen, d. h. der Fettalkyloder Fettacylgruppen in Gewichtsprozent, in den Ethylenoxidaddukten ist.

Besonders vorteilhaft aus der Gruppe der W/O-Emulgatoren sind Partialester von Polyolen, insbesondere von C₃-C₆-Polyolen, wie beispielsweise Glycerylmonoestern, Partialester des Pentaerythrits oder Zuckerestern, z. B. Saccharosedistearat, Sorbitanmonoisostearat, Sorbitansesquiisostearat, Sorbitandioleat, Sorbitantriisostearat, Sorbitanmonooleat, Sorbitansesquioleat, Sorbitandioleat, Sorbitantrioleat, Sorbitanmonoricinoleat, Sorbitansesquiricinoleat, Sorbitandiricinoleat, Sorbitantriricinoleat, Sorbitanmonohydroxystearat, Sorbitansesquihydroxystearat, Sorbitandihydroxystearat, Sorbitantrihydroxystearat, Sorbitanmono-

tartrat, Sorbitansesquitartrat, Sorbitanditartrat, Sorbitantritartrat, Sorbitanmonocitrat, Sorbitansesquicitrat, Sorbitandicitrat, Sorbitantricitrat, Sorbitanmonomaleat, Sorbitansesquimaleat, Sorbitandimaleat, Sorbitantrimaleat sowie deren technische Gemische. Als Coemulgatoren sind auch Anlagerungsprodukte von 1 bis 30, vorzugsweise 5 bis 10 Mol Ethylenoxid an die genannten Sorbitanester geeignet. Eine erfindungsgemäß bevorzugte Emulgatorkombination ist ein Gemisch aus Polyglycerinpoly-12-hydroxystearat (Dehymuls® PGPH), Sorbitansesquioleat (Dehymuls® SSO) und Dicocoylpentaerythrityldistearylcitrat (Dehymuls® FCE).

Emulsionen, die zusätzlich wenigstens ein Alkyloligoglycosid als nicht-ionischen Coemulgator enthalten, sind erfindungsgemäß bevorzugt. C̄₈-C₁₈-Alkylmono- und -oligoglycoside, ihre Herstellung und ihre Verwendung sind aus dem Stand der Technik bekannt. Ihre Herstellung erfolgt insbesondere durch Umsetzung von Glucose oder Oligosacchariden mit primären Alkoholen mit 8 bis 18 C-Atomen. Bezüglich des Glycosidrestes gilt, daß sowohl Monoglycoside, bei denen ein cyclischer Zuckerrest glycosidisch an den Fettalkohol gebunden ist, als auch oligomere Glycoside mit einem Oligomerisationsgrad bis vorzugsweise etwa 8 geeignet sind. Der Oligomerisierungsgrad ist dabei ein statistischer Mittelwert, dem eine für solche technischen Produkte übliche Homologenverteilung zugrunde liegt. Produkte, die unter der Bezeichnung Plantacare® zur Verfügung stehen, enthalten eine glucosidisch gebundene C₈-C₁₆-Alkylgruppe an einem Oligoglucosidrest, dessen mittlerer Oligomerisationsgrad bei 1 bis 2 liegt. Auch die vom Glucamin abgeleiteten Acylglucamide sind als nicht-ionische Emulgatoren geeignet.

Eine besonders bevorzugte Ausführungsform der erfindungsgemäßen Zusammensetzung enthält (a) 3 bis 25 Gew.-% Polyglycerinpoly-12-hydroxystearat; (b) 20 bis 70 Gew.-% dünnflüssiger Ölkörper ausgewählt aus der Gruppe der C₈-C₁₈-Glyceride, Dicaprylether oder einem beliebigen Gemisch davon; (c) 0 bis 25 Gew.-% Alkyloligoglucosid; (d) 2 bis 10 Gew.-% wenigstens eines Feuchthaltemittels und (e) 10 bis 25 Gew.-% Wasser.

Im Falle der Ausführungsform einer O/W-Emulsion ist es weiterhin vorteilhaft, zusätzlich nicht-ionische O/W-Emulgatoren mit einem HLB-Wert von 8 – 18 einzusetzen.

Weitere Tenside/Emulgatoren (fakultativ)

Insbesondere im Falle einer O/W-Emulsion können die Zusammensetzungen weiterhin zwitterionische, amphotere, kationische und ferner anionische Tenside enthalten.

Als zwitterionische Tenside werden solche oberflächenaktiven Verbindungen bezeichnet, die im Molekül mindestens eine quartäre Ammoniumgruppe und mindestens eine -COO⁽⁻⁾- oder -SO₃⁽⁻⁾-Gruppe tragen. Besonders geeignete zwitterionische Tenside sind die sogenannten Betaine wie die N-Alkyl-N,N-dimethylammoniumglycinate, beispielsweise das Kokosalkyldimethylammoniumglycinat, N-Acyl-aminopropyl-N,N-dimethylammoniumglycinate, beispielsweise das Kokosacylaminopropyldimethylammoniumglycinat, und 2-Alkyl-3-carboxylmethyl-3-hydroxyethylimidazolin mit jeweils 8 bis 18 C-Atomen in der Alkyl- oder Acylgruppe sowie das Kokosacylaminoethylhydroxyethylcarboxymethylglycinat. Ein bevorzugtes zwitterionisches Tensid ist das unter der INCI-Bezeichnung Cocamidopropyl Betaine bekannte Fettsäureamid-Derivat.

Ebenfalls insbesondere als Co-Tenside geeignet sind ampholytische Tenside. Unter ampholytischen Tensiden werden solche oberflächenaktiven Verbindungen verstanden, die außer einer C₈-C₁₈-Alkyloder Acylgruppe im Molekül mindestens eine freie Aminogruppe und mindestens eine -COOH- oder -SO₃H-Gruppe enthalten und zur Ausbildung innerer Salze befähigt sind. Beispiele für geeignete ampholytische Tenside sind N-Alkylglycine, N-Alkylpropionsäuren, N-Alkylaminobuttersäuren, N-Alkyliminodipropionsäuren, N-Hydroxyethyl-N-alkylamidopropylglycine, N-Alkyltaurine, N- Alkylsarcosine, 2-Alkylaminopropionsäuren und Alkylaminoessigsäuren mit jeweils etwa 8 bis 18 C-Atomen in der Alkylgruppe. Besonders bevorzugte ampholytische Tenside sind das N-Kokosalkylaminopropionat, das Kokosacylaminoethylaminopropionat und das C₁₂₋₁₈-Acylsarcosin.

Anionische Tenside sind gekennzeichnet durch eine wasserlöslich machende, anionische Gruppe wie z. B. eine Carboxylat-, Sulfat-, Sulfonat- oder Phosphat-Gruppe und einen lipophilen Rest. Hautverträgliche anionische Tenside sind dem Fachmann in großer Zahl aus einschlägigen Handbüchern bekannt und im Handel erhältlich. Es handelt sich dabei insbesondere um Alkylsulfate in Form ihrer Alkali-, Ammonium- oder Alkanolammoniumsalze, Alkylethersulfate, Alkylethercarboxylate, Acylisethionate, Acylsarkosinate, Acyltaurine mit linearen Alkyl- oder Acylgruppen mit 12 bis 18 C-Atomen sowie Sulfosuccinate und Acylglutamate in Form ihrer Alkali- oder Ammoniumsalze.

Als kationische Tenside sind insbesondere quartäre Ammoniumverbindungen verwendbar. Bevorzugt sind Ammoniumhalogenide, insbesondere Chloride und Bromide, wie Alkyltrimethylammoniumchloride, Dialkyldimethylammoniumchloride und Trialkylmethylammoniumchloride, z. B. Cetyltrimethyl-

ammoniumchlorid, Stearyltrimethylammoniumchlorid, Distearyldimethylammoniumchlorid, Lauryldimethylammoniumchlorid, Lauryldimethylammoniumchlorid und Tricetylmethylammoniumchlorid. Weiterhin können die sehr gut biologisch abbaubaren quaternären Esterverbindungen, wie beispielsweise die unter dem Warenzeichen Stepantex[®] vertriebenen Dialkylammoniummethosulfate und Methylhydroxyalkyldialkoyloxyalkylammoniummethosulfate und die entsprechenden Produkte der Dehyquart[®]-Reihe, als kationische Tenside eingesetzt werden. Unter der Bezeichnung "Esterquats" werden im allgemeinen quaternierte Fettsäuretriethanolaminestersalze verstanden. Sie können den erfindungsgemäßen Zusammensetzungen einen besonderen Weichgriff verleihen. Es handelt sich dabei um bekannte Stoffe, die man nach den einschlägigen Methoden der organischen Chemie herstellt. Weitere erfindungsgemäß verwendbare kationische Tenside stellen die quaternisierten Proteinhydrolysate dar.

Weitere fakultative Hilfs- und Zusatzstoffe

In einer besonderen Ausführungsform der Erfindung können die Emulsionen weitere Hilfs- und Zusatzstoffe, wie beispielsweise Überfettungsmittel, Verdickungsmittel, Polymere, Wachse, biogene Wirkstoffe, Deowirkstoffe, Filmbildner, UV-Lichtschutzfaktoren, Antioxidantien, Hydrotrope, Konservierungsmittel, Insektenrepellentien, Selbstbräuner, Solubilisatoren, Parfümöle, Farbstoffe, keimhemmende Mittel und dergleichen enthalten.

Als Überfettungsmittel können Substanzen wie beispielsweise Lanolin und Lecithin sowie polyethoxylierte oder acylierte Lanolin- und Lecithinderivate, Polyolfettsäureester, Monoglyceride und Fettsäurealkanolamide verwendet werden, wobei die letzteren gleichzeitig als Schaumstabilisatoren dienen.

Geeignete Verdickungsmittel sind beispielsweise Aerosil-Typen (hydrophile Kieselsäuren), Polysaccharide, insbesondere Xanthan-Gum, Guar-Guar, Agar-Agar, Alginate und Tylosen, Carboxymethylcellulose und Hydroxyethylcellulose, ferner höhermolekulare Polyethylenglycolmono- und -diester von Fettsäuren, Polyacrylate, (z.B. Carbopole® von Goodrich oder Synthalene® von Sigma), Polyacrylamide, Polyvinylalkohol und Polyvinylpyrrolidon, Tenside wie beispielsweise ethoxylierte Fettsäureglyceride, Ester von Fettsäuren mit Polyolen wie beispielsweise Pentaerythrit oder Trimethylolpropan, Fettalkoholethoxylate mit eingeengter Homologenverteilung oder Alkyloligoglucoside sowie Elektrolyte wie Kochsalz und Ammoniumchlorid.

14

Geeignete kationische Polymere sind beispielsweise kationische Cellulosederivate, wie z. B. eine quaternierte Hydroxyethylcellulose, die unter der Bezeichnung Polymer JR 400® von Amerchol erhältlich ist, kationische Stärke, Copolymere von Diallylammoniumsalzen und Acrylamiden, quaternierte Vinylpyrrolidon/Vinylimidazol-Polymere, wie z.B. Luviquat® (BASF), Kondensationsprodukte von Polyglycolen und Aminen, quaternierte Kollagenpolypeptide, wie beispielsweise Lauryldimonium hydroxypropyl hydrolyzed collagen (Lamequat®L/Grünau), quaternierte Weizenpolypeptide, Polyethylenimin, kationische Siliconpolymere, wie z. B. Amidomethicone, Copolymere der Adipinsäure und Dimethylaminohydroxypropyldiethylentriamin (Cartaretine®/Sandoz), Copolymere der Acrylsäure mit Dimethyldiallylammoniumchlorid (Merquat® 550/Chemviron), Polyaminopolyamide, kationische Chitinderivate wie beispielsweise quaterniertes Chitosan, gegebenenfalls mikrokristallin verteilt, Kondensationsprodukte aus Dihalogenalkylen, wie z.B. Dibrombutan mit Bisdialkylaminen, wie z. B. Bis-Dimethylamino-1,3-propan, kationischer Guar-Gum, wie z.B. Jaguar® CBS, Jaguar® C-17, Jaguar® C-16 der Firma Celanese, quaternierte Ammoniumsalz-Polymere, wie z.B. Mirapol® A-15, Mirapol® AD-1, Mirapol® AZ-1 der Firma Miranol.

Als anionische, zwitterionische, amphotere und nichtionische Polymere kommen beispielsweise Vinylacetat/Crotonsäure-Copolymere, Vinylpyrrolidon/Vinylacrylat-Copolymere, Vinylacetat/Butylmaleat/Isobornylacrylat-Copolymere, Methylvinylether/Maleinsäureanhydrid-Copolymere und deren Ester, unvernetzte und mit Polyolen vernetzte Polyacrylsäuren, Acrylamidopropyltrimethylammoniumchlorid/Acrylat-Copolymere, Octylacrylamid/Methylmethacrylat/tert.Butylaminoethylmethacrylat/2-Hydroxypropylmethacrylat-Copolymere, Polyvinylpyrrolidon, Vinylpyrrolidon/Vinylacetat-Copolymere, Vinylpyrrolidon/Dimethylaminoethylmethacrylat/Vinylcaprolactam-Terpolymere sowie gegebenenfalls derivatisierte Celluloseether und Silicone in Frage.

Unter **biogenen Wirkstoffen** sind beispielsweise Tocopherol, Tocopherolacetat, Tocopherolpalmitat, Ascorbinsäure, Desoxyribonucleinsäure, Retinol, Bisabolol, Allantoin, Phytantriol, Panthenol, α -Hydroxycarbonsäuren, Aminosäuren, Ceramide, Pseudoceramide, essentielle Öle, Pflanzenextrakte und Vitaminkomplexe zu verstehen.

Als **Deowirkstoffe** kommen z. B. Antitranspirantien wie etwa Aluminiumchlorhydrate, Aluminium-Zirkonium-Chlorohydrate sowie Zinksalze in Frage. Diese werden zur Herstellung von schweißhem-

menden und desodorierenden Zubereitungen eingesetzt und wirken wahrscheinlich über den partiellen Verschluß der Schweißdrüsen durch Eiweiß- und/oder Polysaccharidfällung. Neben den Chlorhydraten können auch Aluminiumhydroxylactate sowie saure Aluminium/Zirkoniumsalze eingesetzt werden. Unter der Marke Locron® der Clariant GmbH, befindet beispielsweise sich ein Aluminiumchlorhydrat im Handel, das der Formel [Al2(OH)5Cl]-2,5 H2O entspricht und dessen Einsatz besonders bevorzugt ist. Ebenso erfindungsgemäß bevorzugt ist der Einsatz von Aluminium-Zirkonium-Tetrachlorohydrex-Glycin-Komplexen, die beispielsweise Reheis von unter der Bezeichnung Rezal® 36G vermarktet werden. Als weitere Deowirkstoffe können Esteraseinhibitoren zugesetzt werden. Hierbei handelt es sich vorzugsweise um Trialkylcitrate wie Trimethylcitrat, Tripropylcitrat, Triisopropylcitrat, Tributylcitrat und insbesondere Triethylcitrat (Hydagen® C.A.T., Cognis Deutschland GmbH). Die Stoffe inhibieren die Enzymaktivität und reduzieren dadurch die Geruchsbildung. Wahrscheinlich wird dabei durch die Spaltung des Citronensäureesters die freie Säure freigesetzt, die den pH-Wert auf der Haut soweit absenkt, daß dadurch die Enzyme inhibiert werden. Weitere Stoffe, die als Esteraseinhibitoren in Betracht kommen, sind Sterolsulfate oder -phosphate, wie beispielsweise Lanosterin-, Cholesterin-, Campesterin-, Stigmasterin- und Sitosterinsulfat bzw -phosphat, Dicarbonsäuren und deren Ester, wie beispielsweise Glutarsäure, Glutarsäuremonoethylester, Glutarsäurediethylester, Adipinsäure, Adipinsäuremonoethylester, Adipinsäurediethylester, Malonsäure und Malonsäurediethylester, Hydroxycarbonsäuren und deren Ester wie beispielsweise Citronensäure, Äpfelsäure, Weinsäure oder Weinsäurediethylester. Antibakterielle Wirkstoffe, welche die Keimflora beeinflussen und schweißzersetzende Bakterien abtöten bzw. in ihrem Wachstum hemmen, können ebenfalls in den Emulsionen enthalten sein. Beispiele hierfür sind Chitosan, Phenoxyethanol und Chlorhexidingluconat. Besonders wirkungsvoll hat sich auch 5-Chlor-2-(2,4-dichlorphenoxy)-phenol erwiesen, das unter der Bezeichnung Irgasan® von der Ciba-Geigy, Basel/CH vertrieben wird.

Unter **UV-Lichtschutzfaktoren** sind beispielsweise bei Raumtemperatur flüssig oder kristallin vorliegende organische Substanzen (Lichtschutzfilter) zu verstehen, die in der Lage sind, ultraviolette Strahlen zu absorbieren und die aufgenommene Energie in Form längerwelliger Strahlung, z. B. Wärme wieder abzugeben. UVB-Filter können öllöslich oder wasserlöslich sein. Als öllösliche Substanzen sind z. B. zu nennen:

3-Benzylidencampher bzw. 3-Benzylidennorcampher und dessen Derivate, z. B. 3-(4-Methylbenzyliden)campher;

4-Aminobenzoesäurederivate, vorzugsweise 4-(Dimethylamino)benzoesäure-2-ethylhexylester,
 4-(Dimethylamino)benzoesäure-2-octylester und 4-(Dimethylamino)benzoesäureamylester;

- Ester der Zimtsäure, vorzugsweise 4-Methoxyzimtsäure-2-ethylhexylester, 4-Methoxyzimtsäurepropylester, 4-Methoxyzimtsäureisoamylester 2-Cyano-3,3-phenylzimtsäure-2-ethylhexylester (Octocrylene);
- Ester der Salicylsäure, vorzugsweise Salicylsäure-2-ethylhexylester, Salicylsäure-4-isopropylbenzylester, Salicylsäurehomomenthylester;
- Derivate des Benzophenons, vorzugsweise 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon, 2-Hydroxy-4-methoxy-4-methoxybenzophenon;
- Ester der Benzalmalonsäure, vorzugsweise 4-Methoxybenzmalonsäuredi-2-ethylhexylester;
- Triazinderivate, wie z.B. 2,4,6-Trianilino-(p-carbo-2'-ethyl-1'-hexyloxy)-1,3,5-triazin und Octyltriazon;
- Propan-1,3-dione, wie z.B. 1-(4-tert.Butylphenyl)-3-(4'methoxyphenyl)propan-1,3-dion;
- Ketotricyclo(5.2.1.0)decan-Derivate;

Als wasserlösliche UV-Filter-Substanzen kommen in Frage:

- 2-Phenylbenzimidazol-5-sulfonsäure und deren Alkali-, Erdalkali-, Ammonium-, Alkylammonium-, Alkanolammonium- und Glucammoniumsalze;
- Sulfonsäurederivate von Benzophenonen, vorzugsweise 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon-5-sulfonsäure und ihre Salze;
- Sulfonsäurederivate des 3-Benzylidencamphers, wie z. B. 4-(2-Oxo-3-bornylidenmethyl)benzolsulfonsäure und 2-Methyl-5-(2-oxo-3-bornyliden)sulfonsäure und deren Salze.

Als typische UV-A-Filter kommen insbesondere Derivate des Benzoylmethans in Frage, wie beispiels-weise 1-(4'-tert.Butylphenyl)-3-(4'-methoxyphenyl)propan-1,3-dion, 4-tert.-Butyl-4'-methoxydibenzoylmethan (Parsol 1789), oder 1-Phenyl-3-(4'-isopropylphenyl)-propan-1,3-dion. Die UV-A und UV-B-Filter können selbstverständlich auch in Mischungen eingesetzt werden. Neben den genannten löslichen Stoffen kommen für diesen Zweck auch unlösliche Lichtschutzpigmente, nämlich feindisperse Metalloxide bzw. Salze in Frage. Beispiele für geeignete Metalloxide sind insbesondere Zinkoxid und Titandioxid und daneben Oxide des Eisens, Zirkoniums, Siliciums, Mangans, Aluminiums und Cers sowie deren Gemische. Als Salze können Silicate (Talk), Bariumsulfat oder Zinkstearat eingesetzt werden. Die Oxide und Salze werden in Form der Pigmente für hautpflegende und hautschützende Emulsionen

und dekorative Kosmetik verwendet. Die Partikel sollten dabei einen mittleren Durchmesser von weniger als 100 nm, vorzugsweise zwischen 5 und 50 nm und insbesondere zwischen 15 und 30 nm aufweisen. Sie können eine sphärische Form aufweisen, es können jedoch auch solche Partikel zum Einsatz kommen, die eine ellipsoide oder in sonstiger Weise von der sphärischen Gestalt abweichende Form besitzen. Die Pigmente können auch oberflächenbehandelt, d.h. hydrophilisiert oder hydrophobiert vorliegen. Typische Beispiele sind gecoatete Titandioxide, wie z.B. Titandioxid T 805 (Degussa) oder Eusolex® T 2000 (Merck). Als hydrophobe Coatingmittel kommen dabei vor allem Silicone und dabei speziell Trialkoxyoctylsilane oder Simethicone in Frage. In Sonnenschutzmitteln werden bevorzugt sogenannte Mikro- oder Nanopigmente eingesetzt, z. B. mikronisiertes Zinkoxid.

Neben den beiden vorgenannten Gruppen primärer Lichtschutzstoffe können auch sekundäre Lichtschutzmittel vom Typ der Antioxidantien eingesetzt werden, die die photochemische Reaktionskette unterbrechen, welche ausgelöst wird, wenn UV-Strahlung in die Haut eindringt. Typische Beispiele hierfür sind Aminosäuren (z.B. Glycin, Histidin, Tyrosin, Tryptophan) und deren Derivate, Imidazole (z.B. Urocaninsäure) und deren Derivate, Peptide wie D,L-Carnosin, D-Carnosin, L-Carnosin und deren Derivate (z.B. Anserin), Carotinoide, Carotine (z.B. α-Carotin, β-Carotin, Lycopin) und deren Derivate. Chlorogensäure und deren Derivate, Liponsäure und deren Derivate (z.B. Dihydroliponsäure), Aurothioglucose, Propylthiouracil und andere Thiole (z.B. Thioredoxin, Glutathion, Cystein, Cystamin und deren Glycosyl-, N-Acetyl-, Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Amyl-, Butyl- und Lauryl-, Palmitoyl-, Oleyl-, γ-Linoleyl-, Cholesteryl- und Glycerylester) sowie deren Salze, Dilaurylthiodipropionat, Distearylthiodipropionat, Thiodipropionsäure und deren Derivate (Ester, Ether, Peptide, Lipide, Nukleotide, Nukleoside und Salze) sowie Sulfoximinverbindungen (z.B. Buthioninsulfoximine, Homocysteinsulfoximin, Butioninsulfone, Penta-, Hexa-, Heptathioninsulfoximin) in sehr geringen verträglichen Dosierungen (z. B. pmol bis μmol/kg), ferner (Metall)-Chelatoren (z.B. α-Hydroxyfettsäuren, Palmitinsäure, Phytinsäure, Lactoferrin), α-Hydroxysäuren (z.B. Citronensäure, Milchsäure, Apfelsäure), Huminsäure, Gallensäure, Gallenextrakte, Bilirubin, Biliverdin, EDTA, EGTA und deren Derivate, ungesättigte Fettsäuren und deren Derivate (z.B. γ-Linolensäure, Linolsäure, Ölsäure), Folsäure und deren Derivate, Übichinon und Ubichinol und deren Derivate, Vitamin C und Derivate (z.B. Ascorbylpalmitat, Mg-Ascorbylphosphat, Ascorbylacetat), Tocopherole und Derivate (z.B. Vitamin-E-acetat), Vitamin A und Derivate (Vitamin-A-palmitat) sowie Koniferylbenzoat des Benzoeharzes, Rutinsäure und deren Derivate, α-Glycosylrutin, Ferulasäure, Furfurylidenglucitol, Carnosin, Butylhydroxytoluol, Butylhydroxyanisol, Nordihydroguajakharzsäure, Nordihydroguajaretsäure, Trihydroxybutyrophenon, Harnsäure und deren Derivate, Mannose und deren Derivate, Superoxid-Dismutase, Zink und dessen Derivate (z. B. ZnO,

ZnSO₄) Selen und dessen Derivate (z. B. Selen-Methionin), Stilbene und deren Derivate (z. B. Stilbenoxid, trans-Stilbenoxid) und die erfindungsgemäß geeigneten Derivate (Salze, Ester, Ether, Zucker, Nukleotide, Nukleoside, Peptide und Lipide) dieser genannten Wirkstoffe.

Zur Verbesserung des Fließverhaltens können ferner **Hydrotrope**, wie beispielsweise Ethanol, Isopropylalkohol, oder Polyole eingesetzt werden. Polyole, die hier in Betracht kommen, besitzen vorzugsweise 2 bis 15 Kohlenstoffatome und mindestens zwei Hydroxylgruppen. Die Polyole können noch weitere funktionelle Gruppen, insbesondere Aminogruppen, enthalten bzw. mit Stickstoff modifiziert sein. Einige dieser Verbindungen wurden bereits unter den Feuchthaltemitteln erwähnt. Typische Beispiele sind:

- Glycerin;
- Alkylenglycole, wie beispielsweise Ethylenglycol, Diethylenglycol, Propylenglycol, Butylenglycol, Hexylenglycol sowie Polyethylenglycole mit einem durchschnittlichen Molekulargewicht von 100 bis 1.000 Dalton;
- technische Oligoglyceringemische mit einem Eigenkondensationsgrad von 1,5 bis 10 wie etwa technische Diglyceringemische mit einem Diglyceringehalt von 40 bis 50 Gew.-%;
- Methyolverbindungen, wie insbesondere Trimethylolethan, Trimethylolpropan, Trimethylolbutan,
 Pentaerythrit und Dipentaerythrit;
- Niedrigalkylglucoside, insbesondere solche mit 1 bis 8 Kohlenstoffen im Alkylrest, wie beispielsweise Methyl- und Butylglucosid;
- Zuckeralkohole mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen, wie beispielsweise Sorbit oder Mannit,
- Zucker mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen, wie beispielsweise Glucose oder Saccharose;
- Aminozucker, wie beispielsweise Glucamin;
- Dialkoholamine, wie Diethanolamin oder 2-Amino-1,3-propandiol.

Als **Konservierungsmittel** eignen sich beispielsweise Phenoxyethanol, Formaldehydlösung, Parabene, Pentandiol oder Sorbinsäure sowie die in Anlage 6, Teil A und B der Kosmetikverordnung aufgeführten weiteren Stoffklassen. Als **Insekten-Repellentien** kommen N,N-Diethyl-m-toluamid, 1,2-Pentandiol oder Insekten-Repellent 3535 in Frage, als **Selbstbräuner** eignet sich Dihydroxyaceton.

Als **Parfümöle** seien genannt Gemische aus natürlichen und synthetischen Riechstoffen. Natürliche Riechstoffe sind Extrakte von Blüten (Lilie, Lavendel, Rosen, Jasmin, Neroli, Ylang-Ylang), Stengeln

und Blättern (Geranium, Patchouli, Petitgrain), Früchten (Anis, Koriander, Kümmel, Wacholder), Fruchtschalen (Bergamotte, Zitrone, Orangen), Wurzeln (Macis, Angelica, Sellerie, Kardamon, Costus, Iris, Calmus), Hölzern (Pinien-, Sandel-, Guajak-, Zedern-, Rosenholz), Kräutern und Gräsern (Estragon, Lemongras, Salbei, Thymian), Nadeln und Zweigen (Fichte, Tanne, Kiefer, Latschen), Harzen und Balsamen (Galbanum, Elemi, Benzoe, Myrrhe, Olibanum, Opoponax). Weiterhin kommen tierische Rohstoffe in Frage, wie beispielsweise Zibet und Castoreum. Typische synthetische Riechstoffverbindungen sind Produkte vom Typ der Ester, Ether, Aldehyde, Ketone, Alkohole und Kohlenwasserstoffe. Riechstoffverbindungen vom Typ der Ester sind z.B. Benzylacetat, Phenoxyethylisobutyrat, p-tert.-Butylcyclohexylacetat, Linalylacetat, Dimethylbenzylcarbinylacetat, Phenylethylacetat, Linalylbenzoat, Benzylformiat, Ethylmethylphenylglycinat, Allylcyclohexylpropionat, Styrallylpropionat und Benzylsalicylat. Zu den Ethern zählen beispielsweise Benzylethylether, zu den Aldehyden z. B. die linearen Alkanale mit 8 bis 18 Kohlenstoffatomen, Citral, Citronellal, Citronellyloxyacetaldehyd, Cyclamenaldehyd, Hydroxycitronellal, Lilial und Bourgeonal, zu den Ketonen z.B. die Jonone, ∞-lsomethylionon und Methylcedrylketon, zu den Alkoholen Anethol, Citronellol, Eugenol, Isoeugenol, Geraniol, Linalool, Phenylethylalkohol und Terpineol, zu den Kohlenwasserstoffen gehören hauptsächlich die Terpene und Balsame. Bevorzugt werden jedoch Mischungen verschiedener Riechstoffe verwendet, die gemeinsam eine ansprechende Duftnote erzeugen. Auch ätherische Öle geringerer Flüchtigkeit, die meist als Aromakomponenten verwendet werden, eignen sich als Parfümöle, z. B. Salbeiöl, Kamillenöl, Nelkenöl, Melissenöl, Minzenöl, Zimtblätteröl, Lindenblütenöl, Wacholderbeerenöl, Vetiveröl, Olibanöl, Galbanumöl, Labolanumöl und Lavandinöl. Vorzugsweise werden Bergamotteöl, Dihydromyrcenol, Liljal, Lyral, Citronellol, Phenylethylalkohol, α -Hexylzimtaldehyd, Geraniol, Benzylaceton, Cyclamenaldehyd, Linalool, Boisambrene Forte, Ambroxan, Indol, Hedione, Sandelice, Citronenöl, Mandarinenöl, Orangenöl, Allylamylglycolat, Cyclovertal, Lavandinöl, Muskateller Salbeiöl, ß-Damascone, Geraniumöl Bourbon. Cyclohexylsalicylat, Vertofix Coeur, Iso-E-Super, Fixolide NP, Evernyl, Iraldein gamma, Phenylessigsäure, Geranylacetat, Benzylacetat, Rosenoxid, Romilllat, Irotyl und Floramat allein oder in Mischungen, eingesetzt.

Als **Farbstoffe** können die für kosmetische Zwecke geeigneten und zugelassenen Substanzen verwendet werden. Diese Farbstoffe werden üblicherweise in Konzentrationen von 0,001 bis 0,1 Gew.-%, bezogen auf die gesamte Mischung, eingesetzt.

Typische Beispiele für **keimhemmende Mittel** sind Konservierungsmittel mit spezifischer Wirkung gegen gram-positive Bakterien wie etwa 2,4,4'-Trichlor-2'-hydroxydiphenylether, Chlorhexidin (1,6-Di-

(4-chlorphenyl-biguanido)hexan) oder TCC (3,4,4'-Trichlorcarbanilid). Auch zahlreiche Riechstoffe und etherische Öle weisen antimikrobielle Eigenschaften auf. Typische Beispiele sind die Wirkstoffe Eugenol, Menthol und Thymol in Nelken-, Minz- und Thymianöl. Ein interessantes natürliches Deomittel ist der Terpenalkohol Farnesol (3,7,11-Trimethyl-2,6,10-dodecatrien-1-ol), der im Lindenblütenöl vorhanden ist und einen Maiglöckchengeruch hat. Auch Glycerinmonolaurat hat sich als Bakteriostatikum bewährt. Üblicherweise liegt der Anteil der zusätzlichen keimhemmenden Mittel bei etwa 0,1 bis 2 Gew.-% - bezogen auf den auf den Feststoffanteil der Zubereitungen.

Der Gesamtanteil der Hilfs- und Zusatzstoffe kann 1 bis 50, vorzugsweise 5 bis 40 Gew.-% - bezogen auf die Mittel - betragen. Die Herstellung der Mittel kann durch übliche Kalt - oder Heißprozesse erfolgen; vorzugsweise arbeitet man nach der Phaseninversionstemperatur-Methode.

Formulierungsbeispiele

Zur Prüfung der anwendungstechnischen Eigenschaften wurde die Stabilität der erfindungsgemäßen Emulsionen überprüft und die Sensorik in Probandentest beurteilt. Handelsübliche dreilagige Tissuepapiere mit einem Anteil an Recyclepapier von 80 % und einem Gewicht von 40 g/m² wurden mit den erfindungsgemäßen Emulsionen 1 bis 5 sowie den Vergleichszubereitungen V1 und V2 in Mengen von jeweils 2,5 g/m² behandelt. Der Weichgriff wurde dann von einem Panel bestehend aus 6 erfahrenen Testpersonen auf einer Skala von sehr weich (+++), weich (++), bis hart (+) beurteilt. Ebenso wurde das sensorische Gefühl beim Betasten der Tücher beurteilt, sowie beim Auftragen der Emulsion auf den Handrücken (Sehr gut : +++, gut: ++, befriedigend: +). Zusätzlich wurde die Stabilität der Emulsionen nach 12-wöchiger Lagerung bei 23° C beurteilt (stabil: +++, weniger stabil: ++, instabil: +).

Die Ergebnisse, die Mittelwerte von drei Versuchsreihen darstellen, sind in nachfolgender Tabelle wiedergegeben.

Die Mengenangaben in nachfolgenden Beispielen beziehen sich, soweit nicht anders angegeben, auf Gew.-% Aktivsubstanz der Gesamtzusammensetzung. Die Beispiele 1 bis 5 sind erfindungsgemäße Formulierungen, V1 und V2 stellen Vergleichsbeispiele dar.

Zusammensetzung / Performance	1	2	3	4.	5	V1	V2
Polyglycerinpoly-12-hydroxystearate	20,4	20,4	15,5	20,4	20,4	-	10,0
Polyglyceryl-3 Diisostearate	-	-	-	-	-	20,4	10,4
Dicaprylylether	20,4	20,4	-	15,0	15,4	25,4	-
Cocoglyceride	20,4,	20,4	20,4		25,4	15,4	-
Oleyl Erucate	-		20,4	-	-	-	20,4
Decyl Oleate	-	-	-	25,8		-	20,4
Sorbitan Sesquioleat	4,8	4,8	9,8	4,8	4,8	4,8	4,8
C ₁₆ -C ₁₈ -Alkylpolyglucosid	-	2,5	1,0	-	-	_	2,5
C ₁₆ -C ₁₈ -Fettalkohol	-	2,5	1,0	-	-	-	2,5
Cera Alba	3,4	3,4	3,4	3,4	3,4	3,4	3,4
Aluminiumsstearat	3,4	3,4	3,4	3,4	-	3,4	3,4
Dicocoyl Pentaerythrityl Distearyl Citrate	2,0	2,0	2,0	2,0	2,0	2,0	-
Bisabolol	1,5	1,8	1,5	1,5	1,5	1,5	1,5
Glycerin	7,0	5,0	5,0	7,0	7,0	7,0	-
Parfüm	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5
Methylchloroisothiazoline/	0,1	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2	0,2
Methylisothiazolinone-Gemisch (3:1)							
Wasser	ad 100						
Weichgriff	+++	+++		+++	+++	++	_ +
Sensorische Beurteilung	+++	+++	++	++	+++	++	+
Stabilität	+++	+++	+++	+++	++	+	++

Patentansprüche

1. W/O oder O/W-Emulsion enthaltend:

- (a) Polyolpoly-12-hydroxystearate
- (b) Ölkörper ausgewählt aus der Gruppe der Glyceride, Kohlenwasserstoffe, Silikonöle, Dialkylether und der Dialkylcarbonate, oder beliebigen Gemischen davon
- (c) 5 25 Gew.-% Wasser.
- 2. Emulsion gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als Komponente (b) ein Dicaprylether, C₈-C₁₈-Glyceride oder ein Gemisch dieser Substanzen enthalten ist.
- 3. Emulsion gemäß Anspruch 1 oder 2, **dadurch gekennzeichnet**, daß das Gewichtsverhältnis der Komponenten (a : b) 0,2 2,0 beträgt.
- 4. Emulsion gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3, **dadurch gekennzeichnet**, daß zusätzlich wenigstens ein Feuchthaltemittel enthalten ist.
- 5. Emulsion gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß zusätzlich wenigstens ein reizlindernder Wirkstoff enthalten ist.
- 6. Emulsion gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß zusätzlich wenigstens ein Konsistenzgeber enthalten ist.
 - Emulsion gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß zusätzlich wenigstens ein Coemulgator ausgewählt aus der Gruppe der Niotenside enthalten ist.
- 8. Emulsion gemäß einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß wenigstens ein Alkyloligoglycosid als Coemulgator enthalten ist.

9. Emulsion gemäß einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß sie

- (a) 3 25 Gew.-% Polyglycerinpoly-12-hydroxystearat
- (b) 20 70 Gew.-% dünnflüssiger Ölkörper ausgewählt aus der Gruppe der C₈-C₁₈-Glyceride, Dicaprylether oder einem beliebigen Gemisch davon
- (c) 0-25 Gew.-% Alkyloligoglucosid
- (d) 2-10 Gew.-% wenigstens eines Feuchthaltemittels und
- (e) 10 25 Gew.-% Wasser enthält.
- 10. Emulsion gemäß einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine Viskosität von 100 10000 mPa·s bei 23°C aufweist.
- 11. Verwendung einer Emulsion gemäß einem der Ansprüche 1 bis 10 als und Körperpflegemittel.

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 25. Juli 2002 (25.07.2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/056842 A3

A61K 7/00, (51) Internationale Patentklassifikation7: 7/50, 8/85

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP02/00168

(22) Internationales Anmeldedatum:

10. Januar 2002 (10.01.2002)

(25) Einreichungssprache: Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache: Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

101 02 500.9 19. Januar 2001 (19.01.2001) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): COGNIS DEUTSCHLAND GMBH & CO. KG [DE/DE]; Henkelstrasse 67, 40589 Düsseldorf (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BAUMÖLLER,

Guido [DE/DE]; Am Treppchen 5, 42799 Leichlingen (DE). KAWA, Rolf [DE/DE]; Fontanestrasse 28, 40789 Monheim (DE). EICHHORN, Stephan [DE/DE]; Tannenstrasse 25, 64579 Gernsheim (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (national): AU, BR, CA, CN, JP, KR, MX, US.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

(88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenberichts: 1. Mai 2003

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: EMULSIONS BASED ON SPECIAL EMULSIFIERS

(54) Bezeichnung: EMULSIONEN AUF BASIS SPEZIELLER EMULGATOREN

(57) Abstract: The invention relates to water-in-oil or oil-in-water emulsions containing (a) polyol poly-12-hydroxy stearates, (b) oil bodies selected from the group containing glycerides, hydrocarbons, silicon oils, dialkyl ethers and dialkyl carbonates, or mixtures of the same, and (c) 5-25 wt. % water. Said emulsions are characterised by exceptional softness and are suitable for use as body care agents, as well as impregnating and brightening agents for woven fabric, non-woven fabric and paper.

(57) Zusammenfassung: W/O oder O/W-Emulsion enthaltend (a) Polyolpoly-12-hydroxystearate; (b) Ölkörper ausgewählt aus der Gruppe der Glyceride, Kohlenwasserstoffe, Silikonöle, Dialkylether und der Dialkylcarbonate, oder beliebigen Gemischen davon; (c) 5-25 Gew.-% Wasser sind durch ausgezeichnete Milde und gekennzeichnet und eignen sich als Körperpflegemittel sowie als Imprägnier- und Avivagemittel für Gewebe, Vliese und Papiere.





INTERNATIONAL SEARCH REPORT

onal Application No PCT/EP 02/00168

A. CLASSIF IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K7/00 A61K7/50 A61K8/8	5	
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classific	eation and IPC	
B. FIELDS			
Minimum do	cumentation searched (classification system followed by classificat	ion symbols)	
IPC 7	A61K A61Q		
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields se	arched
Electronic da	ata base consulted during the international search (name of data ba	ase and, where practical, search terms used	
CHEM AI	BS Data, EPO-Internal, WPI Data		
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	elevant passages	Relevant to claim No.
Х	DE 198 15 086 A (HENKEL KGAA) 14 October 1999 (1999-10-14) examples 10,11		1-6,9,10
A	EP 1 029 977 A (SCA HYGIENE PROD 23 August 2000 (2000-08-23) claim 1; examples 4,6	UCTS GMBH)	1
A	DE 198 27 661 A (HENKEL KGAA) 23 December 1999 (1999-12-23) example 1		1
А	DE 198 21 402 A (HENKEL KGAA) 18 November 1999 (1999-11-18) claim 1; example 3		1
Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	γ Patent family members are listed	in annex.
° Special ca	ategories of cited documents :	"T" later document published after the into	
	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance	or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or th invention	
	document but published on or after the international	"X" document of particular relevance; the	claimed invention
"L" docume	ent which may throw doubts on priority claim(s) or	cannot be considered novel or canno involve an inventive step when the do	cument is taken alone
citatio	is cited to establish the publication date of another in or other special reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an in	ventive step when the
other	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	document is combined with one or mements, such combination being obvious in the art.	us to a person skilled
	ent published prior to the international filing date but han the priority date claimed	"&" document member of the same patent	family
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international se	arch report
1	.0 January 2003	20/01/2003	
Name and	mailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340–3016	Glikman, J-F	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

onal Application No
PCT/EP 02/00168

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
DE 19815086	A	14-10-1999	DE DE WO EP JP	19815086 A1 59901642 D1 9951197 A1 1077672 A1 2002510608 T	14-10-1999 11-07-2002 14-10-1999 28-02-2001 09-04-2002
EP 1029977	A	23-08-2000	EP AU WO EP JP	1029977 A1 3155500 A 0049228 A1 1159486 A1 2002537499 T	23-08-2000 04-09-2000 24-08-2000 05-12-2001 05-11-2002
DE 19827661	Α	23-12-1999	DE AU WO	19827661 A1 4771899 A 9966898 A1	23-12-1999 10-01-2000 29-12-1999
DE 19821402	Α	18-11-1999	DE EP	19821402 A1 0980683 A1	18-11-1999 23-02-2000

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

ationales Aktenzeichen PCT/EP 02/00168

A. KLASSI IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61K7/00 A61K7/50 A61K8/85				
Nach der In	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	sifikation und der IPK			
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE				
	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo	le)	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
IPK 7	A61K A61Q				
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die recherchlerten Gebiete	fallen		
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank und evtl. verwendete	Suchbegriffe)		
CHEM A	BS Data, EPO-Internal, WPI Data				
C. ALS WE	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	100 200 200			
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.		
X	DE 198 15 086 A (HENKEL KGAA) 14. Oktober 1999 (1999-10-14) Beispiele 10,11		1-6,9,10		
A	EP 1 029 977 A (SCA HYGIENE PRODU 23. August 2000 (2000-08-23) Anspruch 1; Beispiele 4,6	ICTS GMBH)	1		
A	DE 198 27 661 A (HENKEL KGAA) 23. Dezember 1999 (1999-12-23) Beispiel 1		1		
Α	DE 198 21 402 A (HENKEL KGAA) 18. November 1999 (1999-11-18) Anspruch 1; Beispiel 3				
	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	X Siehe Anhang Patentfamilie			
° Besonder "A" Veröffe aber i "E" älteres Anme "L" Veröffe	entlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen eldedatum veröffentlicht worden ist entlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach den oder dem Prioritätsdatum veröffentlich Anmeldung nicht kollidiert, sondern nu Erfindung zugrundeliegenden Prinzips Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bede kann allein aufgrund dieser Veröffentli	t worden ist und mit der ir zum Verständnis des der oder der ihr zugrundellegenden utung; die beanspruchte Erfindung chung nicht als neu oder auf		
ander soll of ausga "O" Veröffd eine E	nen zu lässen, öder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie sführt) entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	erfinderischer Tätigkeit beruhend betra "Y" Veröffentlichung von besonderer Bede kann nicht als auf erfinderischer Tätig werden, wenn die Veröffentlichung mi Veröffentlichungen dieser Kategorie ir diese Verbindung für einen Fachmanr	utung; die beanspruchte Erfindung keit beruhend betrachtet t einer oder mehreren anderen t Verbindung gebracht wird und		
"P" Veröffe	entlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselber	-		
	Abschlusses der internationalen Recherche 0. Januar 2003	Absendedatum des internationalen Re	echerchenberichts		
<u> </u>					
INAME UND	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel (2017) 340 2040 Tv. 31 651 and pl	Bevollmächtigter Bediensteter			
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Glikman, J-F				

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichen gen, die zur selben Patentfamilie gehören

ionales Aktenzeichen
PCT/EP 02/00168

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
DE 19815086	A 14-10-1999	DE DE WO EP JP	19815086 A1 59901642 D1 9951197 A1 1077672 A1 2002510608 T	14-10-1999 11-07-2002 14-10-1999 28-02-2001 09-04-2002
EP 1029977	A 23-08-2000	EP AU WO EP JP	1029977 A1 3155500 A 0049228 A1 1159486 A1 2002537499 T	23-08-2000 04-09-2000 24-08-2000 05-12-2001 05-11-2002
DE 19827661	A 23-12-1999	DE AU WO	19827661 A1 4771899 A 9966898 A1	23-12-1999 10-01-2000 29-12-1999
DE 19821402	A 18-11-1999	DE EP	19821402 A1 0980683 A1	18-11-1999 23-02-2000